Best Available Copy

Octrooiread



@aTerinzagelegging ⊕ 7807819

Nederland

(19) NL

- Gesubstitueerde 1-thienyl- en furyl-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzazepineverbindingen met o.s. cardiovasculaire activiteit.
- f) Int.Cl3.: C07D405/04, A61K31/55, C07D409/04.
- Aanvrager: SmithKline Corporation te Philadelphie, Pennsylvenië, Ver. St. v. Am.
- Gern.: Ir. H.M. Urbanus c.s. Vereenigde Octrooibureeux Nieuwe Perklaan 107 2587 BP 's-Gravenhege.
- 2 Aanvrage Nr. 7807819.
- 2 Ingediend 21 juli 1978.
- മെ --
- **33** -
- € .
- **a**
- ை -
- 62 --
- 43 Ter inzage gelegd 23 januari 1980.

De aan dit blad gehechte stukken zijn een afdruk van de oorspronkelijk ingediende beschrijving met conclusie(s) en eventuele tekening(en).

VD 5490

10

15

20

25

Smithkline Corporation, PHILADELPHIA, Penneylvenie, Verenigde Staten van Amerike

Gesubstitueerde 1-thienyl- en furyl-2,3,4,5-tatrehydro-1H-3benzazepineverbindingen met o.a. cerdioveedulaire activiteit.

De uitvinding omvat een nieuws groep verbindingen die hierdoor werden gekenmerkt det het 1-thienyl- en 1-furyl-2,3,4,5-tetrehydro-114-3-benzezepinen zijn die 2 hydroxylsubstituenten in de benz-ring ven de benzezepine-kern bezitten. Deze nieuwe verbindingen zijn venwege hun perifere dopeminergieche activiteit voorel nuttig als cardiovesculaire middelen. Tevens vertonen zij activiteit bij dierproeven die dienen om d.m.v. activiteit bij de centrale dopemine-receptoren enti-parkinsoniese te voorspellen. In het elgemen ken derhalve worden gezegd dat zij zowel perifere els centrale dopeminergische activiteit bezitten.

De structuren van de verbindingen volgens de uitvinding worden specifiek hierdoor gekenmerkt det zij een thienyl- of furyl-heteroring op de 1-plaete ven het 2,3,4,5-tetrehydro-1H-3-benzazepinesysteem bezitten. Voorbeelden ven deze nieuwe groep verbindingen zijn die welke door de formules (1) worden voorgesteld. westin

R = wateratof, fenetyl, benzyl, lager elkencyl met 1 - 5 koolstofstomen, zoels formyl, ecstyl of trifluorecetyl, lager alkyl met 1 - 5 koolstofstomen, hydroxyethyl of lager alkenyl met 3 - 5 koolstofstomen;

R₁ = waterstof, helogeen, trifluormethyl, lager alkylthio, zoels methylthio of ethylthio, trifluormethylthio, methyl of methoxy;

 $\rm R_2$ en $\rm R_3$ elk waterstof, lagar elkyl met 1 - 5 kooletof-atomen, legar alkancyl met 2 - 5 kooletofetomen of, tezemen genomen, methyleen of ethyleen zijn;

 ${\rm R}_{\rm A}$ = weterstof, halogeen zoels F, Cl of 8r, cyenomethyl, carbomethoxy of methyl en

x = -D- of -S-.

Uit bovensteende structuurformules blijkt det de hetero-ring op zijn 2' (elfe) of 3' (bete) plaats ie aengehecht. De aubstituenten een de beide hetero-ringen worden slechts beperkt door de regels ven de furen- of de thiofeenchemie dorh venzelfsprekend zijn ze een C-stomen gehecht.

De thienylverbindingen genieten de voorkeur, eengezien de furylverbindingen van dit type eems minder actief en giftiger zijn dan de overeenkomstige thienylverbindingen.

Een ondergroep van verbindingen binnen bovenstaande hoofdgroep omvat de verbindingen met de formule (1) wearin:

R = waterstof of methyl;

R1 = waterstof of chloor;

 $\rm R_2$ en $\rm R_3$ ean elkear gelijk zijn en weteretof, methyl of ecetyl voorstellen;

R, = waterstof of methyl en

Y = 5.

5

10

15

20

25

30

35

De verbindingen volgens de uitvinding kunnen tevens een vierde benzo-substituent, b.v. op de 9-pleets bevetten, doch het is nog nooit gebleken det deze ven biologiech etendpunt bezien enig voordeel opleveren. De verbindingen weerin R₂ en R₃ hogere akyl- of elkanoylgroepen zijn of een elkyleenketen vormen zoels de methyleendioxy-bevettende verbindingen op de 7,8-pleeteen alsmede de N-benzyl-, fenetyl- of elkanoylbevettende eoortgenoten zijn van groot belang ale tweenprodukten. Methyleendioxy-3-benzazepinen van een andere groep worden in het Amerikaense oottrooischrift 3 795 663 vermeld.

De farmaceutisch eenveardbere zuuredditiezouten die even nuttig zijn ele de vrije basen met de formula (1) en die op bekende wijze worden verkregen, worden met behulp van anorganische of organische zuren bereid, zoals b.v.: meletnezuur, fummestzuur, benzoäzuur, ascorbinezuur, pemoInezuur, bernsteenzuur, bismethyleen-salicylzuur, metheaneulfonzuur, etheandieulfonzuur, azijnzuur, oxaalzuur, propienzuur, wijneteenzuur, ealicylzuur, citroenzuur, gluconzuur, aspertinezuur, steerinezuur, pelmitinezuur, itsoonzuur, glycolzuur, p-eminobenzoäzuur, glutmafnezuur,

benzeensulfonzuur, beteretofchloride en waterstofbromidezuur, zwavelzuur, cyclohexyleulfeminezuur, foefor en eelpeterzuur. De quaterneire zouten omwatten die welke van organische helogenieden zijn bereid, zoale methyljodide, ethyljodide of benzylchloride, methyltoeylest of meeylest die men een het besische 3-centrum of aan een resctief thiocentrum vindt. Welieweer vormen de 1-furylbenzazepinen gemekkelijk zouten met sterke enorganische zuren zoale zwevelzuur of weteretofchloridezuur, doch zulke zouten zijn minder etablel en moeilijk te zuiveren, om welke reden de furyl-bevattende verbindingen het beste als bese of sle zout van een organisch of zwek anorganisch zuur Kunnen worden toegepast.

Bepaelde 1-fenyl-2,3,4,5-tetrehydro-1H-3-benzazepinen zijn in het Amerikaanee octrooischrift 3 393 192, in het Britee octrooischrift 1 118 588 en in het Zwitseree octrooischrift 555 831 beschreven, met inbegrip van algemene bereidingswijzen. Hierin worden echter geen 1-heterogesubstituserde verbindingen beschreven.

Het zel deekundigen duidelijk zijn dat de verbindingen met de formule (1) in de vore van diestersoleomeren kunnen voorkomen die in d of 1 optieche leomeren kunnen worden gesplitst. Het eplitsen van optieche leomeren kunnen worden gesplitst. Het eplitsen van optieche leomeren ken geschikt door gefrectioneerde krietelliestie ven de zouten van de beee of van veste derivaten daarven met optiech ectieve zuren uit geschikte oplosmiddelen plastevinden. Tenzij enders vermeld, worden in deze beschrijving en conclueise alle isomeren, gescheiden of gemengd, bedoeld. Als de isomeren worden gescheiden is meestal één van de leomeren fermacologiech het meest actief, gewoonlijk het de-leomere.

De verbindingen met de formule (1) wearin R een weterstofatoom is worden in het elgemeen uit tuseenprodukten met de formule (3) bereid, weerin R = weteretof, leger elkyl, benzyl of leger elkenyl; R en X een bovenetaande omechrijving voldoen; R en R en elkyl zijn of tezemen een legers elkyleengroep vormen en R e weteretof of een chemisch inerte substituent uit bovenbaschreven groep is, d.m.v. een intremoleculaire cyclisetie

10

15

20

25

die door reectie met een reactiecomponent zoele zwavelzuur elleen of gemengd met geschikte oplosmiddelen zoele trifluorezijnzuur, polyfosforzuur of een dergelijk dehydreteringemiddel tot stend wordt gebracht.

Gemengde met alkoxygroepen geeubstitueerde verbindingen worden bereid door het juiste heteroarylethylemine-uitgangemateriaal te kiezen.

De cyclisatie wordt het best zo uitgevoord dat de methyleendioxy od dimethoxyethers ontstean, weerne deze ether-groepen desgewenst d.m.v. een mild efspliteingsmiddel zoels boriumtrichloride voor de methyleendioxy- of tribromide voor de dimethoxyether eorden verwijderd.

De heteroerylethylaminen (4) die als uitgangemeterielen voor deze methode worden gebruikt zijn bekende verbindingen of worden volgene soortgelijke methoden ele in de ter toelichting gegeven voorbeelden worden beschreven bereid.

Da 6-gesubstitueerde verbindingen worden eventueel bereid door een 7,8-dihydroxy-1-(furyl of triBnyl)-2,3,4,5-tetrehydro-1H-3-benzazepine met 2,3-dichloor-5,6-dicyeno-1,4-benzochinon of een dergelijk hydrochinon-oxydetiemiddel tot het 7,8-dion to oxyderen. Dit last men vervolgens met een chinon-additief middel, een "neucleophic" reactiemiddel zoele methylmercaptan, trifluormethylmercaptan, waterstofbromide (in het geval dat er geen zuurgevoelige groepen zijn) in methanol bij ongeveer kemertemperetuur reageren, waardoor de gewenete 6-gesubstitueerde verbinding wordt verkregen.

De 6-broom-bevattende verbinding kan deagement in veel gevallen ale tussenprodukt voor b.v. de bereiding van 6-chloor of 6-jood eoortgenoten of de 6-lithium-tussenprodukten dienen.
Lastetgenoemde lithiumverbindingen kan men met een sental andere gebruikelijke reactiecomponenten laten resgeren om 6-substituenten zoals met jood of hexachloorethaen in te voeren om jood of chloor in te voeren.

Om de verbindingen met de formule (1) waerin R hydroxysthyl, lager alkyl of lager elkenyl is te bereiden, worden de



10

15

20

25

30

overeenkomstige benzezepinen weerin R een weterstofetoom is volgens bekende werkwijzen met ethyleenoxyde, een reectief leger alkyl halogenide zoele het bromide of chloride of een reectief alkenylhelogenide zoels een ellylbromide of chloride geelkyleerd.

Voor het bereiden ven de produkten weerin R_2 en/of R_3 weteretof zijn doet men er goed aen de reectie met het alkyleringsmiddel met de overeenkomstige met methoxy geeubetitueerde benzezepinen in een inert oplosmiddel zoals methanol of eceton, het liefet bij terugvloeikoelingtemperatuur en in eanwezigheid ven een besiech condensatiemiddel zoele keliumhydroxyde of keliumcarbonaet'te leten verlopen. Door het aldue verkregen produkt met b.v. boriumtribromide of endere ether-epliteende middelen te behendelen verkrijgt men de ectieve met hydroxyl cesubstitueerde benzezepinen. Als een reactief centrum zoele een methylthiogroep sanwezig is, dan wordt het queterneire sulfoniumzout verkregen. Dit kan desgewenet opnieuw in het methylthiozout worden omgezet door het met een keukenzoutoploesing, 1N weterstofbromidezuur of een endere bron ven halogeenionen te verwarmen. De 3-methyl ecortgenoten vormen een belangrijk onderdeel van de uitvinding.

De verbindingen met de formule (1) wearin R een methylgroep is worden geschikt uit 7,8-dimethoxy-gesubstitueerde benzezepinen bereid weerin R een weteretofstoom ie door ze met mierenzuur/formeldehyde te leten researen. Behandeling ven het eldus verkregen produkt met bootribromide levert de overeenkomstige 7,8-dihydroxy-gesubstitueerde benzezepinen op. Een anders werkwijze voor het bereiden ven de belengrijke N-methylverbinding is de omzetting van de 3-weterstorverbinding in de N-formyl-eoortgenoot, weerne deze d.m.v. lithiumeluminiumhydride wordt gereduceerd; derhelve sen reectie in 2 trappen.

De dielkencyloxy-derivaten zoele de belangrijke 7,8-diecetoxyverbindingen kunnen ook worden bereid door directe
D-acylering en de dihydroxyverbinding weervan de N-pleets door
protonering is geblokkeerd, zoele door toepeesing ven het
6-halo-7,8-dihydroxy-1-fenyl-2,3,4,5-tetrehydro-1H-3-benzezepine-

, 10

15

20

25

- 30

hydrobromide in trifluorezijnzuur bij omgevingetemperatuur met hat enhydride of halogenide. De N of 3-lager alkanoylaoortgenoten in de dihydroxyreeks worden geschikt bereid door N-acylaring van hat methoxy- of methylaendioxyderivaat gevolgd door afsplitsing van de baechermende groep d.m.v. boortribromide of -chloride. Ook directe N-alkanoylaring van de dihydroxyverbindingen onder beheerste omstandigheden is mogelijk door de juiete hoeveelheden in de techniek bekende reactiecomponenten to leten inwerken. Zoels in de toelichtende voorbeelden wordt vermeld kan elke ongewenste O-acylering hydrolyse onder milde ometendigheden nodig

De tussenprodukten met de formule (3) worden geschikt bereid door verwarming van equimolaire hosveelheden van een spoxyethylthiofsen of furan met een 3,4-dislkoxyfenethylenine det bekend is of op in de techniek bekende wijze wordt bereid en elk op de juiste wijze zijn gesubstitueerd, welke resctie men el of niet in een inert organisch oplosmiddel zoals tetrahydrofuran kan laten verlopen. Men verwarmt bij voorkeur op een etoombed of bij terugvloeitemperatuur gedurende 12 - 24 uur. Het gewenste ethyleenoxyde wordt geschikt bereid door het hetero-eldehyde met netriumhydried/trimethylsulfonium jodide te later reegeren.

De verbindingen volgens de uitvinding kunnen geechikt worden bereid volgens een naar de mening van sanvreegster oorspronkelijke en tot nu toe in de benzarepina-chemie onbekende resctie (Resctieschema (A)).

Men last de 1-hydroxy-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzezepinen met de formule (4) met verbindingen (5) reageren wearin R-R₄
en X aan bovensteande omschrijving voldoen. Het zel deskundigen
duidelijk zijn det bepealde verbindingen zoale thiofeen op de
plaste neast het hetero-ringid zullen reageren totdet genoemde
plasts is bezit. De methode is b.v. zeer geschikt om 2'-thiënylverbindingen te bereiden. Men ken de reactie ook zo laten verlopen
dat mengaele van mono- en polygesubetitueerde produkten ontsteen
dis op bekende wijze kunnen worden gescheiden. Als 1 of beide
alfa-plasteen in de heteroring zijn bezet, dan verloopt de

5

10

15

20

25

30

reactie een de overblijvande elfs-plaate of op de beta-plaets.

Men ken de reectie ook leten verlopen door ven de verbinding met de formule (4) uit te geen doch i.p.v. een hetero-cyclische verbinding (5) benzeen det ectiverende groepen zoele fencl of enieool bezit toe te peseën weerdoor gesubstitueerde l-fenylbenzezepinen worden verkregen, R-R₄ voldoen een boveneteende omschrijving doch gemakehelve gebrükt men de 1-hydroxy-benzezepinen in de vorm ven de diëther (b.v. R₂, R₃ = methyl of, tuzemen, methylsen) met of zonder beschermde N of 3-pleets zoele in de techniek bekende N-beschermende groepen, b.v. benzyl of cerbobenzoxy weerdoor de 3-weterstofverbindingen onteteen.

Men last de resctis bij omgevingstemperatuur, b.v. bij kamertemperatuur, gedurende een gemchikte tijd, b.v. 1 - 24 uur verlopen. Voor een laboratoriumproef is een nacht bij kamertemperatuur een geschikt tijdeverloop. Ale oplosmiddel kiest men (eventueel een overmeat ven) een inert organisch oplosmiddel waarin de reactiecomponenten oploebaar zijn, zoele b.v. trifluorazijnzuur, methyleenchloride, trichlooretheen, chloroform of tetrechloormethaen. Tevene dient minstene 1 equivalent zure ketalyeetor zoale trifluorazijnzuur, zwevelzuur, boriumtrifluoretherest, enz. senwezig to zijn. Bepaalde 1-hydroxy- of elkoxybenzazepinen zijn in de techniek bekend; zie b.v. G. Hezebroucq, Compt. Rend. 257, 923 (1963) (C.A. 59, 12759) of J. Likformen, Compt. Rend. 268, 234D (1969) (C.A. 71, 61184). De epecifieka 1-hydroxy-7,8-dihydroxy-benzezepine-uitgengemeterialen die hier worden toegepeet zijn echter nieuw en worden volgens in de voorbeelden beschreven werkwijzen bereid.

De actieve dopeminergische verbindingen volgene de uitvinding die hier worden toegepest etimuleren perifere dopeminereceptoren; zij vergroten b.v. de doorstroming van bloed door de
nieren en verlagen uiteindelijk de bloeddruk. Deze bloedwetenverwijdende ectiviteit ven de benzezepineverbindingen met de
formule (1) wordt bij een onder narcose gebrechte hond bepeeld.
Bij deze farmecologieche proef wordt telkene ne 5 minuten met
steede toenemende hoeveelheden 3 voudig, te beginnen met 0,1 mcg/
ko/sin tot en met 810 mcg/kg/min een onder narcose zijnde normo-

10

15

20

25

30

tensieve honden toegediend waarbij de volgende parameters worden bepaald: slagaderlijke bloedetroom door de nieren, slagaderlijka bloedstroom door het ileum, elagaderlijke bloeddruk en aantal hartelagen. De resultaten worden varmeld als percentage verandering, toeneming of afneming, bij piek-respone (vergeleken met de waarden die vóór de toediening van de farmaca waren verkregen), waerbij voor ean aanmerkelijke uitwerking de bloedetroom door de nieren (toeneming) en de waerstand in de bloedvaten van de nieren (afneming) ongeveer 10% of maer dient te zijn. De uitwerking op de weerstend in de vaten van de nieren kan uit de verandering in bloedstroom door de nieren en in de bloeddruk in de elagaderen worden berekend. Om het mechanisme vast te etellen wordt nacecaan in hoeverre karakteristieke actieve niervatenverwijdende verbindingen door bulbocapnine det een epecifiek blokkeringsmiddel voor dopamine receptors van de nieren ie worden geblokkeerd. Karakteristieke verbindingen met de formule (1) zijn b.v.: 7.8-dihydroxy-1-(2'-thi8nyl)-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3benzazepine hydrobromide dat na op bovenbeschreven wijze te zijn toegediend bij een dosie van 30 mcg/kg de weerstand in de vaten van de nieren met 30% verminderde; 7,8-dimethoxy-1-(5'-methyl-2'thieny1)-2,5,4,5-tetrahydro-1H-3-benzazepine hydroxhloride dat een ED₁₅ van 2,3 mcg/kg had; 7,8-dihydroxy-1-(3'-thiëny1)-2,3,4,5tetrahydro-1H-3-benzazepine hydrobromide dat een ED, van 4D had; en hat 5-mathyl-2-thiënyl met 50. ED₁₅ is derhalve de cumulatieve doeie welke bij toediening de weerstand in de vaten van de nieren met 15% doet afnemen. (R = $\frac{8.P. \text{ in mm/hg}}{8.F. \text{ cm3/min}}$).

Behalve een vaatverwijdende activiteit op de vaten van de mieren via een dopaminergisch effect, blijken bepaalde benzazopineverbindingen met de formule (1) een zwakke diuretiecha activiteit te bezitten. Zulk een diuretieche ectiviteit wordt volgens de genormeliseerde met-keukanzout-beleete-rat-methode bepaald. Een te beproeven verbinding wordt i.p. in doees van 10 tot 40 mg/kg toegediend en de paremeters die worden bepaald zijn urine-volume (per uur gedurenda 3 uren), alsmede het natriumen het keliumgehalte. Ook ken men gebruikelijke diuretische

18

15

20

25

proeven met honden doen. 7,8-Dihydroxy-1-(2-thiëny1)-2,3,4,5-

tetrahydro-1H-3-benzazepine hydrobromide det bij fosfaet-mennitol honden werd beprosfd veroorzeekte een eenmerkelijke toeneming van de plasmestroom in de nieren bij een doeie ven slechte 10 en 20 ug/kg/min. i.v. Soortgelijke reeultaten werden bij orale doese ven 20 mg/kg bereikt.

De benzezepineverbindingen met de formule (1) vertonen ook een zekere anti-parkinaonieme activiteit ale gevolg ven centrele dopeminergieche activiteit zoale blijkt bij een gewijzigde atandeerd-fermacologieche dierproef die door Ungerstedt et el., in Brein Resserch 24, 1970, 485-493, wordt beschreven. De werkwijze berust op door farmacs veroorzaakte rotatie van retten die grote kwetsuren ean 1 zijde van de eubetentie nigre bezitten. Kort gezegd beruet de proef op de kwentitetieve bepeling van rotatief gedreg bij ratten waarbij 6-hydroxydopeminekweteuren van het nigrostrietele-dopamineayeteem zijn veroorzeekt. Een hereenkweteuur in de linker substantie nigra heeft tot gevolg dat de dopamine-receptor in het linker steertoedeelte (Engele: ceudate) hypersensitief wordt tengavolge da veroorzaakte degeneratie ven de nigrele cellichamen. Deze kwetsuren vernietigen de bron van het neurotrenemitter-dopemine in het caudeat doch leten de caudaet-cellichemen en hun dopamine-receptoren intect. Activering ven deze receptors door fermeca die contraleterele rotatie t.e.v. de gekwetete zijde ven de hersenen veroorzaken, wordt els meet voor de centrale dopaminergieche ectiviteit ven het farmacon gebruikt.

Verbindingen weerven bekend ie det ze klinisch doeltreffend bij het beetrijden van prikinsoniame zijn, zoels L-dope en epomorfine, zijn ook doeltreffend t.e.v. de rotetie ven ratten. Deze verbindingen ecitiveren direct de dopemine-receptoren en veroozzeken een rotatie ven de gekwetste ret naar de andere kant.

Rotationale activiteit wordt omachraven als het in staat zijn ven een verbinding om ne het, meestel intreperitonemel (i.p.), toedienen, gedurende 2 uur 500 rotaties naar de tegengestelde zijde te bewerketalligen. De deervoor versiste dosis

10

20

25

30

. 35

wordt de RD_{Snn}-waarde genoemd.

Rerekteristieke verbindingen met de formule (1) zoele 7,8-dihydroxy-1-(2'-thiënyl)-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzezepine hydrobromide, de 3'-thiënyl en de 5'-methyl-3'-thiënyl scortgenoten blijken bij dierproeven met ratten activiteit te vertonen, i.p. bij 5,5 (ED₅₀₀), 5 (actief) en 1,5 (ED₅₀₀) mg/kg respectievelijk. Voorts veroorzeken de verbindingen elechte in geringe meta emesie of sterotyp gedrag bij doees die bij de draeiproeven met ratten doeltreffend blijken te zijn.

De fermaceutische prepereten volgene de uitvinding die dopaminergische activiteit bezitten worden in gebruikelijke dossersenheden bereid door een verbinding met de formule (1), een isomeer of een farmeceutisch aenvaardbaar additiezout deervan in een niet-giftige hoeveelheid die voldoende is om in een patiënt die een mene of een dier kan zijn de gewenste farmacodynemieche activiteit voort te brengen, op bekende wijze met een niet-giftige farmeceutische drager te vermengen. De preparaten bevetten bij voorkeur het actieve bestanddeel in een actieve doch ongiftige hoeveelheid die tussen ongeveer 25 mg en ongeveer 500 mg actief bestanddeel per doseereenheid ligt doch deze hoeveelheid hangt van de gewenste epecifieke biologische ectiviteit en van de toestend van de patiënt af. Voor het etimuleren ven centrale dopamine receptore zijn in het algemeen kleinere doees nodig dan voor perifere receptore. De doseereenheden worden 1 - 5 keer per dan toegediend.

Het farmaceutische vehiculum kan b.v. een veete stof of een vloeistof zijn. Voorbeelden van geschikte veete vehicule zijn lactose, terra elba, sucrose, telk, gelatine, eger, pectine, acecia, magnesiumsteerset, steerinezuur e.d. Voorbeelden ven vloeibere vehicule zijn eiroop, aardnotenolie, olijfolie, weter e.d. Het vehiculum of excipiene kan ook een bekend meteriaal bevatten dat de afgifte ven de ectieve verbinding vertramgt, zoele glycerylmenosteersat of glyceryl dieteerset, die ale zodenig of tezamen met een of paraffine kunnen worden toegsvoegd.

Men kan een groot aantel fermacautieche vormen toe-



10

15

20

25

30

passen: Wordt b.v. sen vest vehiculum voor orele toediening toegepast, den ken het prepareet tot tebletten worden verwerkt, in poeder of korrelvorm in een harde geletinecepeule worden gebrecht of de vorm ven een artsenijtebletje of een ruitje habben. De hoeveelheid vast vehiculum kan zeer verschillend zijn doch is bij voorkeur 25 mg - 1 g. Pest men een vloeibeer vehiculum toe dan kost een siroop; emuleiey zechte-gelatinecapeule, steriel injectievlosistof in b.v. een empul of een el of niet weterhoudende vloeibere suspensie in eenseksig.

5

10

15

20

25

30

De farmeceutieche preparaten worden op gebruikelijke wijze door mengen, korrelen en indien nodig samenpersen, of mengen en oploeeen van de bestenddelen bereid, waardoor het eindprodukt wordt verkregen.

De methode voor het opwekken van dopamineergische ectiviteit volgens de uitvinding omvat het inwendig toedienen ean een petiënt die deze activiteit nodig heeft van een verbinding met de formule (1) of een farmaceutiech aenveardbeer zuuredditiezout dearven, gewoonlijk in combinatie met een farmeceutiech vehiculum, in een niet-giftige hoeveelheid die voldoende is om genoemde bovenbeachreven activiteit te ontolooien. Men kan de prepereten op elke wijze toedienen die er toe laidt dat da actieve verbinding bij de ta etimuleran dopamine receptore terecht komt, zoale b.v. oraal of parentersel, hoswel aan de orale toediening de voorkeur wordt gegeven. Men doet er goed een sen sentel keren gelijke dosse toe ta dienen, zoels b.v. 2 of 3 keer daegs weerbij per deg ongeveer 50 mg - ongeveer 2 g wordt toegediend. Bij toepaseing van bovenbeschreven methode wordt met een minimum een nevenverschijnselen bloeddrukverlegende, diuretische of parkinsonverschijneelen-bestrijdende activiteit ontologid.

Onderetsende voorbeelden dienen uiteluitend om bersiding en tospessing ven de verschijnselen van de uitvinding tos te lichten. Deskundigen kunnen zelf veristies op deze voorbeelden bedenken. . VOORBEELD I

10

15

20

25

30

. 35

men roerds 4,84 g netriumhydride (57%'s dispersis in minerals olis), nadet dit met hoxen was uitgewessen on de olis te verwijderen, werd in 70 cm³ droog dimethylaulfoxyde geroerd en 1 uur onder een argonatmosfeer op 65 - 68°C verwarmd. Daardoor werd een heldere groenachtige oplossing verkregen. De warmtebron werd verwijderd en er werd 75 cm³ droog tetrehydrofuran toegevoegd. De aldus verkregen oploseing werd in een methanol/ijsbed tot 5°C gekoeld waarna in ongeveer 5 minuten 19 g (93 mol) trimethylfulsoniumjodide in 100 cm³ droog dimethylsulfoxyde werd toegevoegd. Nadet alles was toegevoegd werd het reactiemengsel nog sens 5 minuten geroerd.

Men voegde langzeam een oploesing van 10,4 g (93 mmol) 2-thiofeencerboxeldehyde in 120 cm³ tetrehydrofuran toe terwijl het reactiemengeel op 0° tot -3°C werd gehouden. Toen ellee was toegevoegd werd het mengeel nog 5 minuten en vervolgens 1 uur bij kemertemperatuur geroerd, waarna het met 500 cm³ ijswater werd verdund en 4 keer met ether werd geëxtrahserd. De semengevoegde extracten werden met verzodigde keukenzoutoploesing uitgewaseen en gedroogd. Door verwijdering ven droogmiddel en oplosmiddel werd 10,1 g ruw 2-epoxyethylthiofeen (een geelschtige vloeistof) verkregen die bij vecuumdeetillatie 8,1 g (69%) lichtgel vloeistof (kookpunt 0,15 mm, 43 - 5°C) opleverde.

Een mengsel van 11,6 g (64 mmol) homoverstrylemine en 8,1 g (64 mmol) 2-epoxyethylthiofeen werd onder roeren een nacht onder argon op 100°C verwarme. Het reactiemengsel werd tot kamertemperstrungsfekoeld en in een silica-kolom (700 g) aan chrometografte onderworpen en met benzeen/ethylecetaat geëlweerd. Op deze wijze werd het gewenete produkt van zijn isomeer gescheiden. Door herkristellisetie uit ethylecetaat/hexaan werd 3,6 g (18,4%) zuiver N-(beta-hydroxy-beta-2-thiënyl)ethylhomoverstrylemine met een smp. van 102°C verkregen.

C₁₆H₂₁NO₃S Berekend: 62,51% C; 6,89% H; 4,55% N Gevonden: 62.36% C; 6,69% H; 4,51% N



3,6 g (11,8 mmol) N-(bete-hydroxy-bete-2-thisnyl)ethylhomoveratrylamine werd opgelost in een mengsel ven 36 cm³
ezijnzuur en 18 cm³ geconc. weteretofchloridezuur. De aldue
verkregen oplossing werd 3 uur onder terugvloeikoeling gekookt.
Het reactiemengsel werd onder verminderde druk ingedempt tot een
bruin residu dat vervolgene in een 5%'e netriumcerbonaetoploeeing
werd geeuspendeerd en grondig met ethylecetaat geäxtreheerd.
De extracten werden eemengevoegd, 1 keer met verzedigde keukenzoutoplossing uitgewassen en gedroogd. Door droogmiddel en oploesing te verwijderen verkreeg men 3,3 g van een dik olieachtig
residu (96% rendement); 1-(2'-thisnyl)-7,8-dimethoxy-2,3,4,5tetrahydro-1H-3-benzezepine.

De hierboven beschreven werkeijze is de besiemethode voor het bereiden ven de verbinding volgene de uitvinding. Andere kunnen worden bereid door equivelente heeveelheden ven de in genoemde reactie toegepeste 2'-thiënyl reactiecomponenten door het juiste heterocyclieche carboxeldehyde of ethylepoxyde te vervengen.

Daze verbinding kan ook worden bereid door 8,9 g (40 mmol) 1-hydroxy-7,8-dimethoxy-2,3,4,5-tetrehydro-1H-3-benzzepine mat 5 cm³ thiofeen in 45 cm³ trifluorarijnzuur een necht bij kemertemperetuur onder ergoh te behandelen. Nadat de vluchtige bestenddelen d.m.v. een etripbehandeling weren verwijderd werd het residu in 250 cm³ 3M seterstofehloridszuur opgelost. Daze zure oploeeing werd grondig met ather uitgewassen, met geconc. emmonia elkelisch gemeskt en 3 keer met ethylacetat geüxtreheerd. De extracten werden eemengevoegd, 1 keer met geconc. keukenzoutoploeeing uitgewassen en met wetervrij kellumcarbonset gedroogd. Door droogmiddel en oploemiddel te verwijderen verkreeg men 9,2 g ven de gewenste base in de vorm ven een olieechtig residu (81%).

Een moneter van dit olieechtige residu werd in ethylether opgeloet weerne een oploeeing van weterstofbromide in ether werd toegevoegd. Er werd een gebroken-wit neerelag verkregen. Door herkristallieetia uit methanol/ethylaceteat werd

10

15

20

25

30

het zuivere hydrobromide met een smp. van 215°C verkregen.

C₁₆H₁₉SO₂S·HBr Berekend: 51,90% C; 5,44% H; 3,78% N Gevonden: 52,10% C; 5,58% H; 3,65% N

VOORBEELD II

10

15

20

25

30

3.5 g (12 mmol) 1-(2'-thi8nyl)-7,8-dimethoxy-2,3.4.5tetrahydro-1H-3-benzazepine oppelost in 60 cm3 methylesnchloride ward d.m.v. een methanol/ijs bed tot -12°C afgekoeld waarna druppelsgewijs 6 cm3 (62 mmol) boriumtribromids werd toegevoegd. De aldus verkregen oplossing werd 1,5 uur bij kamertemperatuur geroerd en werd vervolgene onder verminderde druk tot een bruin residu ingedampt. Het residu werd in ijs gekoeld en langzaam met methanol behandeld. De methanol werd bij kemertemperatuur onder verminderde druk verdampt. Het residu werd nogmæels met methanol behandeld en in een warmwaterbad van 50°C onder verminderde druk azn een stripbehandeling onderworpen. Deze behendeling werd 3 keer herhaald. Het eindreeidu werd op een eilica-kolom die met een 9:1 mengsel van chloroform/ethanol werd geëlueerd ean chrometografie onderworpen of in water opgeloet, eventueel onoppeloet materiaal werd afgefiltreerd en het waterhoudende filtreat werd een vrieedroging onderworpen, hetgeen zuiver 1-(2'-thiëny1)-7,8-dihydroxy-2,3,4,5-tetrahydro-3-1H-benzezepine hydrobromidezout, smp. 239-40° (ontleding), rendement ongeveer 70%, poleverde.

C14H15NO2S*HBr
Berekend: 49,13% C; 4,71% H; 4,09% N; 9,37% S
Gevonden: 48,91% C; 4,59% H; 4,10% N; 9,10% S
Men verkrijgt de vrije bese door het zout in een minimale heaveelheid water op te loesen en langzaam een 5%'s natriumbicarbonaat oplossing toe te voegen tot de base zich

VOORBEELD III

10

15

20.

25

30

35

3-Thiofeancerboxaldehyde werd volgens een uit de literatuur bekende werkwijze (Grg. 5yn. Coll. Vol. IV blz. 918-9) uit 3-thenylbromide bereid dat op zijn beurt weer volgens een uit de literatuur bekende werkwijze (Grg. Syn. Coll. Vol. IV, blz. 921-3) uit 3-methylthiofean wee verkregen.

Men roerde 11,7 g (0,28 mol) natriumhydride (57%'s dispersie in minerele olie die ter verwijdering van de olie met hexaan was uitgewassen) gedurende 2 uur bij 60 - 65°C onder een argonetmoefeer met droog dimothyleulfoxyde (196 cm³). Het menosel werd met 195 cm³ droog tetrahydrofuran verdund en tot -5⁰C afgekoeld, weerns 57,12 g trimethylsulfoniumjodide (0,28 mol) in 196 cm³ droog dimethyleulfoxyde in een zodenig tempo werd toegevoegd det de temperatuur van het reactiemengeel niet boven O^OC kwem. Nadat alles was toegevoegd ward nog 1 minuut geroard, waarne 13,4 g (0,12 mol) 3-thiofeencarboxaldehyde in 84 cm³ tetrahydrofuran werd toegevoedd. Het methanol/ijs bed werd verwijderd waarna men het resctiemengeel 1.5 uur op kamertemperatuur hield, het vervolgens met 1,1 ijswater verdunde en met ether extraheerde. De extracten werden eamengevoegd, met een verzadigde natriumchloride-oplossing uitgewassen en met watervrij netriumsulfast gedroogd. Door droogmiddel en oploemiddel te verwijderen werd 16,5 g ruw 3-epoxyethylthiofeen verkregen. Aangezien de spectrale wearden (infrarood = ir en kernmagnetieche resonantie = nmr) bevredigend weren werd de epoxyverbinding gebruikt zonder verder te worden gezuiverd.

Man varwarmde een mengeel van 39,8 g (0,22 mol) homoverstrylamine en 24,8 g (0,195 mol) 3-epöxysthylthiofeen een nacht onder roeren op 100°C. Het reactimengeel werd tot kemerstemperatuur afgekoeld en met 55'e ethylacetaat in petrolaumather geroerd. De oploeeing werd efgeschonken en de kristellen werden nog 2 keer met hetzelfde mengeel van öploeeiddelen uitgewassen weardoor N-(beta-hydroxy-beta-31-thiBnyl) athylhomoveretrylamine werd verkregen. Ne herkristellieette uit ethylacetaat werd 21,5 g zuiver produkt met een emp. ven 113 - 4°C (rendement 36%)

verkregen.

1 11

15

20

25

30

35

С₁₆H₂₁NO₃S Berekend: 62,51%.С; 6,89% Н; 4,56% N

Gevenden: 61,87% C; 6,92% H; 4,65% N

Men loste 9,2 g (30 mmol) N-(beta-hydroxy-beta-3-thiënyl)-ethylhomoveratrylemine in 92 cm³ ezijnzuur en 46 cm³ geconcentreerd waterstofchloride op. Het mengest werd 3 uur onder teruguloeikoeling gekookt en onder verminderde druk tot een bruin residu gestript, det vervolgens met 5%'e cerboneatoploesing werd behandeld en met ethylacetaat werd geëxtraheerd. De organische extrakten werden samengevoegd, twee keer met keükenzoutoploesing uitgewassen en boven watervrij natriumeulfaat gedroogd. Door droogniddel en oploemiddel te verwijderen werd 8,7 g dik olieachtig residu (rendement 99%) 1-(3'-thiënyl)-7,8-dimethoxy-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzazepine verkregen.

Ean monster van deze vrije base werd in methanol opgelost, waarne men etheriech waterstofchloride toevoegde totdat een en ander zuur was. Deze zure oploseing werd droopgedampt. Door herkristellisatie uit methanol-ethyleceteat verkreeg men het zuivere hydrochloridezout (smp. 178°).

Men koelde 5,25 g (18 amol) 1-(3'-thiënyl)-7,8-dimethoxy-2,3,4,5-tetrahydro-3-1H-benzezepine, opgeloet in 90 cm³ methyleenchloride d.m.v. een methanol/ijsbed tot -12° ef en voegde druppelegevijs 9 cm³ boriumtribromide (93 mmol) toe. Men liet de verkregen oploesing 1½ our op kemertæmperatuur komen. Het oploemiddel werd door strippen verwijderd, hetgeen een bruin residu opleverde, dat werd afgekoeld en zorgvuldig met methanol behandeld. De methanol werd onder verminderde druk afgedempt en the tverkregen residu werd nogmeels met methanol behandeld en bij 50° gestript. Deze behandeling werd driemeel herheald, waardoor men 4,2 g ruw 1-(3'thiënyl)-7,8-dihydroxy-2,3,4,5-tetrahydro-3-1H-benzezepine hydrobromide verkrege, bit werd verder door chromatografia op silica gezuiverd, met 9:1 chloroformimethanol gefluserd en opgelost in weter, met houtskool behandeld en geflitræerd. Door het filtraat een vrieedroging te onderwarpen

verkreeg men 2,8 g roodechtig-geel gakleurd amorf poeder (amo. 254-6⁰ ontl.).

C₁₄H₁₅NO₂S*HBF* 1/4H₂O Berekend: 46,10% C; 5,11% H; 3,84% N; 8,73% S Gewonden: 45,84% C; 4,89% H; 3,68% N; 8,39% S

VOORBEELD IV

10

15

20

25

Men voegt aan 181 g (1 mol) homoveratrylamine in 1 liter ethanol 117 g (1,1 mol) benzeldehyde toe. Het mengeel werd 15 minuten bij kemertemperatuur geroerd. Deerne werd lengzeem een oploseing van 100 g keliumborohydride in 500 cm³ koud water toegevoegd, terwijl de oploseing door van buitensf te koelen in de buurt van kemertemperatuur werd gehouden. Toen de hydride-oploseing geheel was toegevoegd, werd het reactiemengeel 5 uur geroerd, vervolgene gekoeld en met 6N weterstofehloridezuur aengezuurd. Door verder tot 0° ef te koelen, aleeg het N-benzyl homoverstrylamine hydrochloridezout neer, dat door filtreren werd verzemeld. Het ruwe produkt werd uit ethanol herkrietelliseerd (smp. 204-6°).

Men suspendearde 44 gram (0,143 mol) van het N-benzylhomoveratrylemine hydrochloridezout in 440 cm droog dimethylformamide. Hierean voegde man 100 g (0,725 mol) poedervormig watervrij kaliumcarbonest an 29 g (0,17 mol) broomscetaldshyds dimethylacetaal toe. Men liet het reactiemengeel onder roeren 20 - 24 uur onder ergon onder terugvlosikosling koken. Dearna werden de zouten door filtreren verwijderd en werd het filtreet onder verminderde druk ingedempt, waerdoor een donkerbruine olie werd verkregen. Deze werd in een mengsal van weter en ethyleceteat opgelost, waarna de legen werden gescheiden. De weterleag werd grondig met ethylacataat geëxtraheerd. De samengevoegde organische legen werden nog eens met een zoutoploseing uitgewassen, gedroogd en het oplosmiddel werd verdempt, hetgeen 46 g ruw produkt opleverde (bruing stroop, rendament 90%). Door chromatografia verkraeg men 64% zuiver N-benzyl-N-(beta-3,4dimethoxyfenyl)ethyleminoacataldehyde dimethylecetaal.

Men loste 24 g dimethylaceteel in 240 cm³ geconcentraerd HC1:HOAC:H₂O (verhouding 3:2:1) op en liet een en ender een nacht bij kemertemperatuur etaan. Vervolgens werd dit in 1 liter ijswater gegoten, door toavoegen van geconcentraerde ammoniak tot pH 8 besisch gemaakt en mat athylaceteet geäxtreheerd. De axtracten werden samengevoegd, nog eens mat een verzadigde zout-oplossing uitgewessen en boven wetervrij netriumsulfast gedroogd. Door hat droogmiddel en hat oplosmiddel te verwijderen verkreeg men 19,5 g ruw produkt (rendement 92%).

Bij chromatografie op een silicakolom verkreeg men zuiver N-benzyl-1-hydroxy-7,8-dimethoxy-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3benzazepine in een randement van 51%. Het oliehoudende produkt kon uit ethylacetaet-hexsen worden herkristallismerd.

Bovenstaande uitvoerig beschreven "dimethylaceteel"reactie ie een endere algemene methode die voor het bezeiden ven
verschillende 1-hydroxybenzezepine-tuesenprodukten volgens de
uitvinding kan worden gebruikt, met els uitgengsmeterielen verechillende geeubstitueerde N-legere elkyl- of fenylelkylhomoveretrylaminen, in het bijzonder de N-methyl-, N-benzyl- of
N-fenethylhomoveretrylaminen. De reectie verloopt blijkbeer niet
met de N-H aminen. De N-benzylverbindingen worden het meet
elgemeen gebruikt, omdat de beschermende groep gemakkelijk kan
worden verwijderd, hetgeen hieronder wordt beschreven.

Men loste 1,1 gram ven het zuivere N-benzyl-1-hydroxyl benzezepine in 50 cm³ methanol op en voegde 220 mg 10%'s pelladium op houtekool, bevochtigd met butenol toe. De oploeeing werd 4 uur onder waterstof bij 2,8 atm. geschud. De katelysator werd door filtreren verwijderd en het filtreat werd onder verminderde druk ingedæpt, hetgeen een enigezine gele siroop opleverde die uit ethylacetaat werd gekristelliseerd.
Herkristellieetie uit ecetonitrile (smp. 153-4°) leverde zuiver 1-hydroxy-7,8-dimethoxy-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzezepine een nieuwe eleutelverbinding op.

Men loste 6,9 gram (40 mmol) 1-hydroxy-7,8-dimethoxy-35 2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzazepine en 2,5 cm³ 2-methyl-thiofeen

10

15

20

25

in 45 cm trifluorezijnzuur op. Men liet het reectiemengeel een necht bij kamertemperatuur stean, dempt het onder verminderde druk tot een oliehoudend residu in, det in 250 cm 3 3N waterstofchloridezuur werd opgelost. De zure oploeeing werd grondig met ether uitgeweesen, met geconcentreerde emmoniek basisch gemaakt en tenslotte met ethylacetaet geëxtraheerd. De orgenische extrecten werden samengevoegd. met een verzadigde zoutoploseing uitgeweseen en boven wetervrij natriumeulfeet gedroogd. Door droogmiddel en oploemiddel te verwijderen verkreeg men 10,1 g 1-(5'-methyl-2'-thiBnyl)-7.8-dimethoxy-2,3.4,5-tetrehydro-1H-3benzezepine in de vorm van een olie (83,3%); emp. (HC1) 227-228°. Op dezelfde wijze worden 1-(2'-thiBnyl)-7.8-dimethoxy-2.3.4.5tetrahydro-1H-3-benzezepine en 1-(2'-furyl)-7,8-dimethoxy-2,3,4.5tetrehydro-1H-3-benzezepine met thiofeen, 2-broomthiofeen en furan bereid.

VOORBEELD V

5

10

15

20

25

30

men loste 4.6 gram (15 mmol) 1-(5'-methyl-2'-thiënyl)-7,8-dimethoxy-2,3,4,5-tetrehydro-3-1H-benzazepine in 45 cm3. methyleenchloride onder ergon op, de oploseing werd door een methanol-ijebad tot -12^0 afgekoeld, waerna langzasm 78 cm 3 boriumtrifluoride in methyleenchloride (1 a/5 cm³) werd tosasvosgd. De verkregen donkerbruine oploseing list men in een uur op kamertemperatuur komen, weerne zij onder verminderde druk tot een bruin ræeidu werd ingedampt. Dit werd tot 0° afgekoeld. men voegde lengzeem methenol toe en dempte in. Een en ander werd vijfmael herheeld, wearne het verkregen bruine gom in weter werd opgelost en door een "Supercel"-kueeen werd gefiltreerd. Het filtraat werd een vrieedroging onderworpen, waerdoor men een oselachtiq poeder verkreeg det door chromatogrefie op silicegel werd gezuiverd. Door elutie met 9:1 chloroform-methanol verkreeg men 2.4 g zuiver 1-(5'-methyl-2'-thiënyl)-7.8-dihydroxy-2.3.4.5tetrshydro-1H-3-benzezepine hydrobromide (smp. 169° ontl.).

C15H17ND25+HBR 3/4H2D Berekend: 48,72% C; 4,91% H; 3,78% N Gevonden: 48,86% C; 4,84% H; 3,87% N Op gelijke wijze worden de 7,8-dihydroxy-1-(2'-thiënyl), (5'-broom-2'-thiënyl) en (2'-furyl) congeneren uit de 7,8-dimethoxyverbindingen van voorbeeld IV bereid.

VOORBEELD VI

5

10

15

25

Een mengsel van 10,2 g (0,056 mol) homoveratrylemine en 5,9 g (0,053 mol) 2-epoxyethylfuran ward bereid, een necht op een stoombad verwarmd en op de in voorbeeld I beschreven wijze opgeworkt, weardoor N-(beta-hydroxy-beta-2'-furyl)ethylhomoveratrylamine in de vorm van een kristellijn vest materiael werd verkregen dat uit ethylacetaat-petroleumether (smp. 90°) werd herkristalliseerd.

De furylaminoalcohol (2,9 g) werd een nacht bij kamertemperatuur in 30 cm trifluorezijnzuur gecyclieeerd. Het zwartemengsel ward in 20 cm amoniumhydroxyde/300 cm ije en 40 cm ethylacetast gegotan, wearne nog meer ammoniak werd toegavoagd tot de pH 9 was. De semengevoegde organische leeg en opeenvolgende extracten werden met een zoutoploesing uitgaweeen en boven watervrij natriumsulfaat gedroogd. Door het oplosmiddel in vacuo te verdempen nadat het droogmiddel was verwijdard verkreeg men 2,51 g ven een oliehoudend produkt 1-(2'-furyl)-7,8-dimethoxy-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzazepina. Dit materiael is gelijk aen hatzelfde produkt dat door ketalytisch hydrogeneren van het N-benzyldarivaat (voorbeelden VII en VIII) met pelladium-ophoutskool in methanol bij 50° werd verkregen.

VOORBEELD VII

Een oplossing van 20,1 g (64 mmol) 1-hydroxy-N-benzyl-7,8-dimethoxy-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzazepine in 130 cm³ methyleenchloride werd met 14 g (0,2 mol) furen en 16 cm³ etheriech boriumtrifluoride behandeld. Nadat het reactiemengsel een nacht bij kemertemperatuur had geetaan, werd het met geconcentreerd ammoniumhydroxyde en ije geroerd. De methyleenchloridese werd efgescheiden en met 1 m fosforzuur geäxtreheerd. De zure extracten werden neutrael gemaakt en met ethylacetaet geäxtre-

heerd. De gedroogde extractan werden tot 19,8 g ruw produkt _1-(2'-fury1)-3-benzy1-7,8-dimethoxy-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3benzazepine/ ingedempt, det door chrometografie op eilice werd gezuiverd.

VOORBEELD VIII

10

15

20

25

Het volgene voorbeeld VII bereide N-benzylprodukt (14,2 g, 0,12 mol) in mathyleanchloride liet men met 145 cm borium tribromide-methyleanchloride (1,95 cm 1,25 uur bij kamertamparetuur reagaran. Het gemanete 1-(2'-furyl)-3-benzyl-7,8-dihydroxy-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzezepine merd op boven-beschreven wijze geleeleerd. Deze verbinding merd op de in voorbeeld VI baschreven wijze door hydrogenolyee gedebenzyleerd, waardoor 1-(2'-furyl)-3-benzyl-7,8-dihydroxy-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzezepine ale bovenbeschreven werd gelsoleerd. Deze verbinding merd op de in voorbeeld VI beschreven wijze door hydrogenolyse gedebenzyleerd waerdoor 1-(2'-furyl)-7,8-dihydroxy-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzezepine merd verkregen. Het hemifumareatzout merd in methenol bereid en uit mater herkristelli-seerd (sep. 267° onti.).

C₁₄H₁₅NO₃·1/2C₄H₄O₄·1/4H₂O Berekend: 62,43% C; 5,73% H; 4,56% N Gevonden: 62,78% C; 6,14% H; 4,52% N

VOORBEELD IX

Men liet drie oploseingen, elk besteende uit 0,31 g (1 mmol) 2-hydroxy-3-benzyl-7,8-dimethoxy-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzzepine in 2 cm³ methylæenchloride dat boriumtrifluoridatharen en etheren tereste bevette, een nacht bij kemertemperatuur mat een overmaat furen, 2-methylfuren en 2-cyenomethylfuren rasgaren. Elke oplosing werd in een ammoniakoploseing afgeschrikt, geïsolaerd en naar silicagel overgabracht. Bij dunne-læegchromatografie op silicagel met cyclohexaenathylacetast (7:3) werden R_f-wearden van resp. 0,68, 0,70 en 0,43 gavonden, terwijl die van het uitgengematoriael 0,14 waa: Dit zijn de 2'-furyl-,5'-methyl-2'-furyl-

en 5'-cyanomethyl-2'-furylcongeneren die neer keue op de beschreven wijze kunnen worden gedebenzyleerd en gedemethyleerd, weardoor 1-(2'-furyl)-7,8-dihydroxy-2,3,4,5-tetrehydro-1H-3benzezepine, de methylfuryl- en cyenomethylfurylcongeneren worden verkregen.

Wenneer men deze reectie met 1-hydroxy-3-methyl-7,8-dimethoxy-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzezepine (op de in voorbeeld IV beschreven wijze uit N-methylhomoveretrylemine bereid) en 2-methylthiofeen herhealt verkrijgt men 1-(5'-methyl-2'-thiënyl)-3-methyl-7,8-dimethoxy.2,3,4,5-tetrehydro-1H-3-benzezepine. Door op bovenbeschreven wijze te demethyleren verkrijgt men 1-(5'-methyl-2'-thiënyl)-3-methyl-7,8-dihydroxy-2,3,4,5-tetrehydro-1H-3-benzezepine hydro-1H-3-benzezepine.

VOORBEELD X

5

10

15

20

25

30

Wen liet een mengeel ven 7,9 g (25,2 mmol) 1-hydroxy-3-benzyl-7,8-dimethoxy-2,3,4,5-tetrehydro-1H-3-benzezepine, 6,35 g (50,4 mmol) methylfurosat en 6,2 cm³ (50,4 mmol) borium-trifluoride etherset 1½ uur bij kemertemperatuur reageren. Man voegde nog 3,1 cm³ trifluoride toe weerna men een en ender een nacht bij kemertemperatuur liet staan. Het produkt 1-(5'-carbomethoxy-2'-furyl)-benzyl-7,8-dimethoxy-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzezepine werd volgens de in de vorige voorbeelden toegepaste methodse geïsoleerd en gezuiverd. Dit meteriaal werd tot de 7,8-dihydroxy verbinding gedemethyleerd en gedebenzyleerd els bovenbeschraven, hetgeen 1-(5'-carbomethoxy-2'-furyl)-7,8-dihydroxy-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzezepine hemifumeraat hydraat, smp. 198-200° (ontl.) opleverde.

VOORBEELD XI

Oper op de in voorbeeld I beschreven wijze 2-chloor-3,4dimethoxyfenylethylemine, 2-fluor-3,4-dimethoxyfenylethylemine of 2-trifluormethyl-3,4-dimethoxyfenylethylemine (bereid vie 2-trifluormethyl-3,4-dimethoxytolueen) in een stoichiometrische houveelheid met 2-epoxyethylthiofeen te leten reageren verkrijgt men 2-chloor-1-(2'-thiāny1)-7,8-dihydroxy-2,3,4,5-tetrehydro1H-3-benzezepine, 6-f.luor-1-(2'-thiāny1)-7,8-dihydroxy-2,3,4,5tetrahydro-1H-3-benzezepine en 6-trifluormethyl-1-(2'-thiäny1)7,8-dihydroxy-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzezepine via de 7,8dimethylethers daerven.

VOORBEELD XII

15

20

25

30

men lost sen mengsel van 4,5 g 6-chloor-7,8-dimethoxy1-(2'-thiBnyl)-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzarepine, 0,02 cm³
n-butylbromide en 0,02 mol kallumhydroxyde in 120 cm³
methanol op en leet dit 48 uur onder terugulosikosling koken.
Het resctiemengsel wordt droosgedampt, in ethylacetaet opgenomen
en gefiltrærd om anorgenische zouten te verwijderen. Het filtræst
wordt met water uitgewessen, gedroogd en ingedespt hetgeen
3-n-butyl-6-chloor-7,8-dimethoxy-1-(2'-thiBnyl)-2,3,4,5-tetrehydro-1H-3-benzarepine oplevert.

Het 3-n-butyl benzezepine (0,01 mol) wordt in 120 cm³ droog methylsenchloride opgeloet, waerne druppelegswijs bij -10⁹ 0,032 mol boriumtribromide wordt toegevoegd. De oploseing wordt tot kamertemperatuur verwermd en 2 uur geroerd. De overmeet boriumtribromide wordt door druppelegswijs onder koelen met ijs toevoegen van methanol vernietigd. Men leet de koude oploseing om het waterstofbromide te verwijderen onder terugvloeikoeling koken, weerne wordt ingedompt. Het resiou wordt onder terugvloeikoeling 2 uur met sen zoutoploseing behendeld, weerdoor 3-n-butyl-6-chloor-7,8-ddhydroxy-1-(2'-thiānyl)-2,3,4,5-tetra-hydro-1H-3-benzezepine hydrobremide wordt verkregen.

Men past bovenbeschreven N-alkyleringsmethode toe, doch gebruikt 7,8-dimethoxy-1-(5'-methyl-2'-thl8nyl)-2,3,4,5-tetra-hydro-1H-3-benzezepine ale uitgengsverbinding en verkrijgt de N-allyl-, N-fenethyl-, N-butyl-, N-amyl of N-2,2-dimethylellyl-derivaten. Hydrolyse ven de methoxygroepen els bovenbeschreven levert de ectieve 7,8-dihydroxyverbindingen op.

VOORBEELD XIII

5

10

15

20

25

30

men suspendeert 3,9 g 7,8-dihydroxy-1-(3'-thi6nyl)2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzezepine in 25 cm³ secton en voegt
0,7 g (0,016 mol, 10% overmeet) ethyleenoxyde toe. Het mengsel
wordt naer een drukkolf overgebracht en ongeveer 40 uur bij
omgevingstemperetuur geroerd. Deerne wordt het reactiemengsel
30 minuten op 60-80°C verwermd, efgekoeld en gefiltreerd. Door
het filtraat in te dempen verkrijgt sen een vest meterieel det in
ethylecetaat wordt opgenomen en nogmeels met ether neergeslagen.
Het eldus verkregen veste meterieel wordt in ethenol opgelost en
met etherisch waterstofchloride behandeld, hetgeen 7,8-dihydroxy3-(2-hydroxy-ethyl)-1-(3'-thi6nyl)-2,3,4,5-tetrehydro-1H-3benzezepine hydrochloride oplevert.

VOORBEELD XIV

men loet 4,0 g 3-benzyl-7,8-dihydroxy-1-(2'-thi8nyl)-2,3,4,5-tetrehydro-1H-3-benzezepine (bereid uit het 3-ongesubstitueerde benzazepine door een reactie met benzylbromide bij eanwezigheid vân kaliumcerboneat) in 50 cm³ azijnzuurenhydride op, waerna de oplossing een uur op een stoombed wordt verwermd. Het reactiemengsel wordt afgekoeld, men voegt ijewater toe en dempt de oplossing droog. Het residu wordt met ethylaceteat fijngeweren, de oplossing met water uitgewassen, gedroogd en het oplosmiddel wordt in vacuo verwijderd weerdoor een olie overblijft.
Deze wordt in ether opgelost, wearne etheriach waterstofchloride wordt toegevoegd en 3-benzyl-7,8-diacetoxy-1-(2'-thi8nyl)-2,3,4,5-tetrehydro-1H-3-benzezepine hydrochloride meerelest.

Men lost 7,8-dihydroxy-1-(2'-thiënyl)-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzazepine hydrobromide (10 g) in trifluorazijnzuur op, waarna men een en ender 1 - 2 uur bij kamertemperetuur met een etoachiometrische hoeveelheid acetylbromide last reegeren. Het reectiamengeel wordt ingedempt, waarna het residu in ether-ipropanol wordt fijngewreven, hetgeen het gewenste diacetoxyderiveat oplevert.

Wanneer men endere elkenoylanhydriden of chloriden



gebruikt verkrijgt men verschillende 7,8-elkenoylderiveten zoels de discetoxy deriveten ven 2°-furyl-, 5'-methyl-2'-furyl-, 5'-cyenomethyl-, 3'-thiënyl-, 5'-methyl-2'-thiënyl-, en 5'-brone-2'-thiënyl-verbindingen.

VOORBEELD XV

7,8-Dihydroxy-1-(2'-thiënyl)-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzezepine (5 g) wordt in 500 cm³ benzeen gesuspendeerd. Men voegt enel druppelægewije 15 g trifluorezijnzuurenhydride toe. De oploesing wordt nog een uur geroerd en de vluchtige meterialen worden door strippen verwijderd, weerdoor het N,0,0-trie-trifluor-acetylderivest overblijft. Dit wordt direkt bij 500 cm³ methenol gevoegd, wearne men enige minuten weterstofchlorideges erdoorheen lest borrelen. Het reactiemengeel wordt 2 uur geroerd, wearne het oploemiddel door strippen wordt verwijderd, weerdoor 7,8-dihydroxy-1-(2'-thiënyl)-3-trifluoracetyl-2,3,4,5-tetrehydro-1H-3-benzezepine overblijft.

VOORBEELD XVI

15

25

30

Droog dimethylformamide (50 cm³) wordt viermeal gadesoxygenserd door vacuum te trekken en de gedwacuserde kolf wear met argon te vullen. Men voegt 5 g 7,8-dihydroxy-1-(2'-thiënyl)-3-trifluoracetyl-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-banzezepine toe dat oplost terwijl de oplossing nogesele wordt gedesoxygeneerd. Men voegt 5,3 g methyleenchloride, 5 g Wellumcarbonast en 0,13 g koperoxyde toe, wearns de oplossing voor de lastate keer wordt gedesoxygeneerd. Hat reactionengeel wordt 2 uur onder ergon op 150° verhit.

Het wordt opgewerkt door het onder roeren in 2 liter ijswater te gieten. De waterhoudende evepensie wordt viermeel met 300 - 400 cm³ ether geëxtraheerd; warns de ether nog eens driemaal met 1,5 liter water wordt geëxtraheerd. De ether wordt gedroogd en ingedampt. Het residu wordt in chloroform oppeloet en aan chromatografie op silicagel onderectren, hetgeen 7,8-methyleendioxy-1-(2'-thi8myl)-3-trifluoracetyl-2,3,4,5-

tetrahydro-1H-3-benzazepine oplevert.

VODRBEELD XVII

iπ

15

20

25

30

Ean suspensie van 7,8-dihydroxy-1-(2'-thiBnyl)-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzezepine hydrobromide (3,4 g) in methanol (40 cm³) last men met 2,5 g 2,3-dichloor-5,6-dicyano-1,4-benzochinon in methanol 1 uur bij 0° reageren. Het 1-(2'-thiBnyl)-2,3,4,5-tetrehydro-1H-3-benzezepine-7,8-dion hydrobromide wordt door filtreren verzameld en met ether uitgeweesen. Het dionhydrobromidezout wordt bij een overmeet methyl mercepten in methanol gevoegd. De oplossing wordt net 1 uur ingedampt, weardoor sen residu ven de 6-methylthio- en 9-methylthio-isomeren wordt verkregen. Door scheiding op een kolom silicegel verkrijgt men 6-methylthio-1-(2'-thiBnyl)-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzezepine hydrobromidezeut.

Op soortgelijke wijze worden de 6-methylthio-3'thiënyl- en 2'-furylcongeneren bereid.

VOORBEELD XVIII

Men loste 5,5 grem (18 mmol) 7,8-dimethoxy-1-(5'-methyl-2'-thiënyl-2,3,4,5-tetrehydro-1H-3-benræzepine in 120 cm³ ethyl-formiest op en list dit 24 uur onder terugvlosikosling koken.
Nadat 50 cm³ ethylether was toegevoegd, werd het reactiemengeel
driemeel met 30 cm³ 3½ waterstofchloridezuur, tweemeal met
20 cm³ 5½'s natriumbicerbonaat en vervolgene met een zoutoplossing
uitgeweesen. Nadat boven natriumeulfaat was gedroogd en het droogmiddel was verwijderd, werd het oplosmiddel verdempt, hetgeen
4.8 a van het oliehoudende N-formylderivaat opleverde.

VODRBEELD XIX

Men voegde ean 120 cm³ ethylether onder ergon 2,15 g lithiumaluminiumhydride en vervolgene 4,7 g (14,2 mmol) van het N-formylderivaat in 80 cm³ benzeen toe. De verkregen suspensie werd zachtjes 5 uur onder terugyloeikoeling gekookt. Vervolgens word argekoeld en word de overmeat hydride door achtereenvolgens toevosgen ven 6 cm³ methanol in 25cm³ ether, 2,15 cm³ weter, 2,15 cm³ 10% a elkeli en 6,45 cm² weter ontleed. Het verkregen veste meterieel werd door filtreren verwijderd. Het filtreat werd tot een olie ingedempt, die in ethyleceteet werd opgenomen en grondig met 3½ weteretofchloridezuur geëxtreheerd. De zure extrecten werden eemengevoegd, met ether uitgewessen, tot pH 8 basisch gemeekt en grondig met ethylecetest geëxtreheerd. De organische extrecten werden eemengevoegd en boven wetervrij netriumcerboneet gedroogd. Door het droogsiddel en het oploemiddel te verwijderen verkreeg men 3,6 g 1-(5'-methyl-2-thiënyl)-3-methyl-7,8-dimethoxy-2,3,4,5-tetrehydro-1H-3-benzezepine.

Dit werd in sethenol opgelost weerne men etherisch

waterstofchloride toevoegde. De oplossing word onder verminderde druk drooggestript, hetgeen 7,8-dimethoxy-1-(5'-methyl-2'-thiënyl)-3-methyl-2,3,4,5-tetrehydro-1H-3-benzezepine opleverde dat uit methenol-ethylecetest hydrochloride werd herkristelliseerd. (Smp. 227-8°).

Door de 1-(2'-thiënyl), 1-(3'-thiënyl)- of 1-(2'-furyl)congeneren in de werkwijzen ven de voorbeelden XIX - XX door
voor de hand liggende veristies te vervengen verkrijgt men
7,8-dimethoxy-1-(2'-thiënyl)-3-methyl-3,3,4,5-tetrehydro-1H-3benrzezelne hydrochloride, 7,8-dimethoxy-1-(3'-thiënyl)-3-methyl2,3,4,5-tetrehydro-1H-3-benrzezelne hydrochloride of 7,8dimethoxy-1-(2'-furyl)-3-methyl-2,3,4,5-tetrehydro-1H-3benrzezelne hemifumerset. Wenneer men de ethers op bovenbeechreven
wijze splitet verkrijgt men de drie dihydroxy-congeneren.

VOORBEELD XX

10

15

20

25

30

Wenneer men het dien hydrobromidezout met wetervrij weterstofbromide in methyleenchloride of met verdund weterstofbromidezour behandelt verkrijgt men 6-broom-1-(2'-thiënyl)-2,3,4,5-tetrehydro-1H-3-benzezepine hydrobromidezout. Op gelijke wijze bereidt men de 6-broom-1-(5'-methyl-2'-thiënyl)-, 6-broom-1-(2'-furyl)-, 6-broom-3-thiënylenelogs.

Bestanddelen 7,8-Dihydroxy-1-(5'-methyl-2'-thiënyl)- 2,3,4,5-tetrehydro-iH-3-benzazepine (ale zuuradditiezout)	Mg per capsule 125 (vrije beee)
Magnesiumsteeraat	2
Lectose	200

Bovengenoemde bestanddelen worden grondig met elksar vermengd en naar herde gelatinecepsules overgebracht. Deze capeules worden orsel 1 - 5 meal per dag aan te behendelen petiënten toagediend voor het opwekken van dopeminergieche activiteit.

VOORBEELD XXI

10

15

20

25

30

35

	Bestanddelen	Mg per teblet			
i	7,8-Dihydroxy-1-(2'-thiëny1)-2,3,4,5- tetrahydro-1H-3-benzazepine (als zuuradditiezout)	200 (vrije base)			
•	Meismeel	30			
	Polyvinylpyrrolidon	12			
	Meiemeel	16			
)	Magnesiumetearaat	3			

De beide eerste bestenddelen worden grondig met elkaar vermengd en gegranuleerd. De verkregen granules worden gedroogd, met het resterende zetmeel en megneeiumsteareat vermengd en tot tebletten geperet.

De eldus bereide capsules of tabletten worden oreel toegediend aan mens of dier weerbij stimulering van hetzij de perifere of centrele depaminereceptoren nodig is voor het verlagen van de bloeddruk of voor het behandelen ven de symptomen van de ziekte van Perkinson, binnen bovengenoemde doseringen. Eveneens kunnen endere verbindingen met de formule (1) en kerekterietieke voorbeelden daarvan op dezelfde wijze worden verwerkt, weerdoor farmaceutische preparaten worden verkregen die op grond van de chemische eigenschappen en daarsan verbonden biologische ectiviteit volgens de beschreven proefmethodes volgens de uitvinding kunnen worden gebruikt.

Een ondergroep verbindingen binnen de groep met de formule (1) bestaat uit verbindingen, waarin:

- R fenethyl, benzyl; lager alkyl met 1-5 C-atomen, hydroxyethyl of lager alkenyl met 3-5 C-atomen is; R. waterstof, halogeen, trifluormethyl, lager alkylthio,
- R₁ waterstof, helogeen, trifluormethyl, lager alkylthio, trifluormethylthio, methyl of methoxy is;
- R₂ on R₃ elk waterstof, lager sikyl met 1-5 C-etomen, lager sikencyl met 2-5 C-etomen of, semen, methyleen of ethyleen zijn;
- R, waterstof, helogeen of methyl ie; en

x -0- of -S- is.

10

20

25

35

In deze andergroep zijn bijzandere verbindingen die waarin R methyl of ellyl is; R_1 wateretof, chloor, broom of methylthio is; R_2 en R_3 gelijk en weteretof, methyl of acetyl zijn; R_A wateretof of 5'-methyl en X -S- le.

De verbindingen van bovengenoemde ondergroep hebben een bijzonder nuttige bloeddrukverlagende activiteit. daar zii arteriële hypotensie en daarmede gepaard gaande bradycardis vercorzaken. Deze activiteit wordt aangetoond bij verdoofde ratten met spontaan verhoogde bloeddruk (SHR). Bij deze farmacologische methode worden volwaesen mannelijke SHR met een gewicht van ongeveer 350 - 400 g met pentobarbitalnatrium (65 mg/kg i.p.) verdoofd. De traches wordt van een canule voorzien en men last de ratten econtean ademen. Ven een van een canule voorziene halaelagadar wordt de puleatiele arteriële bloeddruk d.m.v. een Statheminrichting (P23AA) gemeten. De gemiddelde arteriële bloeddruk wordt els diaatoliache bloeddruk plus 1/3 poledruk berekend. De hartelen wordt door middel van een cardiotachometer die door de eystolische bloeddruk wordt sangezet bewaakt. De fasische arteriële bloeddruk en de hartelag worden d.m.v. een oecillograaf met meerdere kanalen geregistreerd. Oploesingen ven het geneesmiddel worden via een van een cenule voorziene staarteder toegediend. Men leat ongeveer 10 minuten na het toedienen verstrijken om het preparaat te laten equilibreran. Hierna worden de direkt meetbare parametere bepaald. Vervolgens wordt elke rat

een aanvangadoses ven 1 mcg/kg van de proefverbinding toegediend.
De erteriäle-bloeddruk- en hartslagresponses worden geregistreerd
en ale ebsolute verendering van de respectieve vergelijkingswaarde, die vlak vóór het inspuiten was vastgesteld, uitgedrukt.
Deze opeenvolgende handelingen worden met tuesenpozen van ongever
5 - 10 minuten herhaald, waarbij de doseringen ven de proefverbinding hoger worden, totdet elke rat afzonderlijke doses ven
1. 3. 10, 30, 100, 300 en 1000 mcg/kg heeft ontvengen.

In onderstaands tabel worden de responses van de gamiddelde erteriële bloeddruk en hartslag die bij de verdoofde SHR volgens bovenbeschreven methode worden tewesgebracht bij i.v. toediening aan drie ratten van 7,8-dimethoxy-3-methyl-1-(5'-methyl-2'-thiënyl)-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzazepine in de vorm van het hydrochloridezout (dosia in mcg/kg van de vrije base) vermeld.

10

15

20

25

Verandering van de gemid. bloeddruk (mmHg)

Verandering van de hartslag (slagen/minuut)

De verbinding bracht dus gemiddelde maximele veranderingen van de erteriële bloeddruk van -88 mmHg en ven de hertslag van -174 slegen/minuut teweeg, waarbij de ven de dozis afhenkelijke bloeddrukverlaging bij 30 - 1000 mcg/kg en bredycardie over de gehele doseringsreeks plastavond.

- Verbinding met de formule (1), met het kenmerk, det
 R waterstof, benzyl, fenethyl, lager alkanoyl met
 1-5 C-etomen, lager sikyl met 1-5 C-atomen, hydroxyethyl of lager alkenyl met 3-5 C-atomen is;
 R weterstof, helogeen, trifluormethyl, methylthio,
 - R₁ weterstof, helogeen, trifluormethyl, methylthio, trifluormethylthio, methyl of methoxy ie;
 - R₂ en R₃ elk weterstof, lager alkyl met 1-5 C-atomen, lager alkanoyl met 2-5 C-atomen, of eamen, methyleen of athyleen is:
 - R4 waterstof, halogeen, cyenomethyl, methyl of carbomethoxy is; en
 - x -0- of -S- is;

5

10

15

20

25 '

- of de famraceutisch aanvaardbare niet-giftige zouten daarvan.
- 2. Verbinding volgens conclusie 1, met het kenmerk, dat x = -s = n R methyl is.
- 3. Verbinding volgens concludes 1, met het kenmerk, dat R methyl is, R_1 waterstof is, R_2 en R_3 beide methyl zijn, R_4 waterstof of methyl en X -S-ie.
- 4. Verbinding volgens conclusis 3, met het kenmerk, dat R₄
- 5'-methyl en X -S- ie en de thiënylring bij 2' ie eangehecht. 5. Verbinding volgene conclusis 4, met het kenmerk, det
 - het zout het hydrochloride ie. 6. Verbinding volgens conclusie 1, met het kenmerk, det R methyl is en R_4 , R_2 , R_3 en R_4 seteratof zijn.
- 7. Verbinding volgens concluse 6, met het kenmerk, dat op de 2'-plaste een thiënylring is aangehecht.
 - 8. Verbinding volgens conclusis 6, met het kenmerk, dat de thiënylring op de 37-plaate is aengehecht.
 - Verbinding volgens conclude 1, met hat kenmerk, dat R methyl en X -0- is.
 - 10. Eermacautiach preparast met dopaminergiache of bloeddrukverlagende ectiviteit, met het kenmark, dat dit een doelmatige en nist-giftige hoeveelheid van een verbinding volgens conclueie 1 en een excipiëns hiervoor omvat.

11. Werkwijze voor het bereiden van een verbinding met de formule (1), met het kenmerk, dat men een verbinding met de formule (4) waarin R lager alkyl, benzyl of fanethyl is, R_1 wateretof, halogeen, trifluormethyl, methylthio, trifluormethylthio, methyl of methoxy is; en R_2 en R_3 lager alkyl en samen methyleen of ethyleen zijn; bij aenwezigheid van tenminete één equivelent van een zure ketelysator, met een verbinding met de formule (5), waarin R_4 wateretof, halogeen, methyl, cyenomethyl of cerbomethoxy is, laet reegeren, wearne near keue volgene in de techniek bekende methodee N-alkylering, O-dselkylering of elkylering en zoutvorming pleatevindt.

12. Werkwijze volgens conclusie 11, met het kenmerk, dat R methyl en x -5- ie.

13. Warkwijze volgens conclusie 11, met het kenmerk, dat R methyl ie, R₁ waterstof ie, R₂ en R₃ methyl zijn, R₄ 5'-methyl ie, X -5- is en de thiënylring op de 2'-pleats ie aangehecht.

14. Warkwijze volgens conclusie 13, met het kenmerk, dat een niet-giftig zout wordt gevormd.

15. Warkwijze volgens conclusie 14, met het kenmerk, dat

hat hydrochloride- of metheansulfonsatzout wordt gevormd.
16. Verbinding met de formule (4), met het kenmerk, dat R waterstof, leger elkyl, benzyl of fenethyl ie, R, waterstof, halogeen, trifluormethyl, methylthio, trifluormethylthio, methyl of methoxy is; en R $_2$ en R $_3$ lager elkyl en sæmen methyleen of ethyleen zijn; en de zuuredditiezouten daerven.

17. Verbinding volgene conclusie 16, met het kenmerk, dat R₂ en R₃ methyl:zijn en R methyl, benzyl of weterstof ie.
18. Verbinding volgens conclusie 16, met het kenmerk, dat R methyl is, R₁ weterstof ie en R₂ en R₃ beide methyl zijn.
19. Werkwijze voor het bereiden van een farmaceutisch preparet met dopaminergische en bloeddrukverlagende activiteit, met het kenmerk, dat men een volgene conclusies 11 t/m 15 bereide verbinding in voor geneeskundige doeleinden geschikte vorm brengt.
20. Gevormde prepareten, zoele tebletten, cepeulee e.d., verkregen volgene conclusies 19.



3/7/1

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.

002270692

WPI Acc No: 1979-69902B/197938

Pharmaceutically active benzazepine cpds. - specifically, substd.

1-thienyl and fury1-2,34,5-tetrahydro-1H-3-benzazepine(s)

Patent Assignee: SMITHKLINE CORP (SMIK)
Inventor: CHIFAIYIM N; HOLDEN K G

Number of Countries: 012 Number of Patents: 013

Pa	tent Family	:							
Pa	tent No	Kind	Date	Applicat	No	Kind	Date	Week	
ZΑ	7803701	Α	19790528					197938	1
NL	7807819	Α	19800123					198007	
SE	7807038	Α	19800128					198007	
NO	7802241	Α	19780128					198008	
DK	7802895	Α	19800204					198009	
FI	7801975	A	19800229					198012	
AT	7804915	Α	19800415					198019	
CA	1090797	Α	19801201					198102	
HU	20152	T	19810627					198129	
ΙL	54975	Α	19821231					198310	
CH	636871	Α	19830630					198328	
ΙT	1096764	В	19850826					198649	
ΙT	1097271	В	19850831					198650	

Priority Applications (No Type Date): ZA 783701 A 19780628

Abstract (Basic): ZA 7803701 A

Thienyl or furyl 3-benzazepine derivs. of the formula (I) and their stars are new: (where R = H, phenethyl, benzyl, 1-5 C alkanoyl (incl. HCO-, CH3CO-, CF3CO-), 1-5 C alkyl, HOCHZCH2 or 3-5 C alkenyl, R1 = H, halo, CF3-, methylthio, CF3S-, CH3 or CH3O; R2 and R3 = H, 1-5 C alkyl or 2-5 C alkanoyl, or together form -CH2- or -CH2CH2-; R4 = H, halo, -CH2CN, -COOCH3 or CH3; X = O or S).

(I) are cardiovascular agents, peripheral and central dopaminergic agents, antiparkinsonism agents.

Derwent Class: B02

International Patent Class (Additional): A61K-031/55; C07D-223/16; C07D-333/04; C07D-405/04; C07D-407/04; C07D-409/04; C07D-491/05

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

-
☐ BLACK BORDERS
\square image cut off at top, bottom or sides
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.